

Bilag 2.

Justitsministeriet.

København, den 22. Januar 1924.

I Skrivelse af 30. November 1923 har det ærede Udvalg udbedt sig en Række Oplysninger fra Justitsministeriet angaaende forskellige Forhold vedrørende Apotekervæsenet.

Foranlediget heraf skal man udtale følgende:

ad 1—3. Ifølge § 14, 2det Stykke, i Lov af 29. April 1913 om Apotekervæsenet skal ethvert Apotek stedse være forsynet med tilstrækkeligt Forraad af de i den til enhver Tid gældende Farmakopé anførte Varer.

Da det, navnlig for de mindre Apoteker, med Hensyn til en Del af Farmakopeens Præparater er uforholdsmæssigt dyrt og besværligt selv at fremstille Præparaterne i de smaa Mængder, hvorom der som oftest er Tale, er der ved § 14, 4de Stykke, givet Apotekerne Adgang til at indkøbe Præparaterne paa Laboratorier, der har faaet Justitsministeriets Tilladelse til Fremstilling af dem.

Naar Apotekeren modtager de paagældende Præparater i færdig Stand fra et Laboratorium, bliver det imidlertid umuligt for disse Præparaters Vedkommende ved det almindelige Eftersyn paa Apotekerne at konstatere, om Farmakopeens Fordringer er opfyldt, og det bliver derfor nødvendigt at foretage Kontrollen paa vedkommende Laboratorium, jfr. nærmere Medicinalkommissionens Betænkning angaaende Ordningen af Apotekervæsenet, Side 11.

Kontrollen med de i Henhold til Apotekerloven godkendte Laboratorier udøves af de farmaceutiske Visitorer og foretages kun med Hensyn til Varenes Kvalitet og Tilberedning, medens der savnes Hjemmel til at kontrolere Laboratoriernes Engros-Priser.

Kontrollen omfatter Drogers og Kemikaliers Kvalitet og Renhed samt Laboratoriets Præparationer paa alle disses Stadier — som Skæring, Knusning og Pulverisering af Droger (Blade, Rødder, Bark o. s. v.), Fremstillingen af Kapsler, Tabletter, Ekstrakter, Tinkturer o. s. v. af officinelle Stoffer.

Endvidere omfatter Kontrollen ogsaa Lokalernes Renholdelse og andre Forhold, alt i Overensstemmelse med de af Sundhedsstyrelsen foreskrevne Regler for Eftersyn af Apoteker og Kontrol med Laboratorier m. m. af 10. Juni 1914, af hvilke et Eksempplar vedlægges.

Eftersynenes Antal retter sig efter Antallet og Mængden af de Præparater, der fremstilles paa Laboratoriet; nogle Laboratorier efterses kun nogle faa Gange om Aaret, medens andre kontrolleres c. 40 Gange aarlig.

Laboratorier, der kun fremstiller Lægemidler, der kommer i Handelen som medicinske Specialiteter i Originalpakning under Fremstillernes Firmamærke og med et af ham anvendt — ofte indregistreret — Varenavn, falder ikke ind under Apotekerlovens § 14, 4de Stykke, og kan derfor ikke anerkendes efter denne Bestemmelse.

Spørgsmaalet om at kontrolere saadanne Laboratorier berøres ikke i Medicinalkommissionens Betænkning, antageligt fordi Fabriksmedicinen tidligere kun spillede en ringe Rolle. Da Anvendelsen af Fabriksmedicin er steget meget betydeligt i de senere Aar — fra ca. 1 pCt. af det samlede Receptantal i 1919 til mindst 10 pCt. i 1923 —, har Sundhedsstyrelsen under Udarbejdelse et Forslag angaaende en Form for Kontrol med disse Præparater. Ved denne Kontrol, der er tænkt udøvet baade overfor indførte og overfor her i Landet fremstillede Præparater, er det Hensigten ogsaa at øve en vis Kritik overfor Fabrikanternes Engros-Pris paa de færdiglavede Præparater.